⑩ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-307857

@Int_Cl_4	識別記号	庁内整理番号	④公開	昭和63年(19	88)12月15日
C 07 D 207/22 A 01 N 43/78 43/86 C 07 D 211/84	102	7242-4C F-7215-4H 7215-4H 6761-4C※審査請求	未請求	発明の数 2	(全12頁)

43発明の名称

シアノアルキルーヘテロ環式化合物及び殺虫剤

②特 願 昭62-142150

23出 願 昭62(1987)6月9日

⑫発 明 者 塩川 紘 三 神奈川県川崎市多摩区宿河原210-6 坪 井 ⑫発 明 者 真 一 東京都日野市平山3-26-1 砂発 明 者 佐々木 昭孝 東京都日野市東平山1-7-3 ⑫発 明 者 盛 家 晃 一 東京都台東区上野5-7-11 砂発 明 者 服部 ゆみ 東京都八王子市小比企町598 ⑫発 明 者 渋 谷 克 彦 東京都八王子市並木町39-15 ⑪出 願 人 日本特殊農薬製造株式 東京都中央区日本橋本町2丁目7番1号

会社

迎代 理 人 弁理士 川原田 一穂 最終頁に続く

細

1. 発明の名称 シアノアルキル・ヘテロ環式化合 物及び殺虫剤

2.特許請求の範囲

(1) 式:



式中、Rはシアノアルキル基を示し、

Aは、任意に置換されていてもよい炭素数2~ 3の飽和炭化水素鎖の2価の基、若しくは、任意 **に置換されていてもよい炭累数 2 ~ 3 の不飽和炭** 化水条鎖の2価又は3価の基を示し、

AとXとの結合手「→」は、/価又は2価を示

X は NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又は CH₂ を示し、そ して

Yはシアノ苗又はニトロ苗を示す、

とこで、X が NHを示すとき、 A は任意に健換さ

れていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖 の 2 価の基を示し、又

X が N を示すとき、 A は任意に置換されていて もよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の3価の 基を示し、且つAとXとの結合手「→」は2価を 示す、

で表わされるシアノアルキル・ヘテロ環式化合物。 (2) Rが炭素数/~5のアルキルを有するシァ ノアルキルを示し、Aがアルキル燈換されていて もよい炭素数2~3の飽和炭化水素鎖の2価の基、 若しくは、アルキル健換されていてもよい炭素数 2~3の不飽和炭化水素鎖の2価又は3価の基を 示し、

AとXとの結合手「→」が/価又は2価を示し、 X が NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又は CH₂ を示し、そし てYがシアノ又はニトロを示し、ここでXがNHを 示すとき、Aがアルキル置換されていてもよい炭 素数2~3の不飽和炭化水素鉛の2価の基を示し、 又

XがNを示すとき、Aがアルキル遺換されてい

てもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の3個の基を示す特許請求の範囲第(1)項配載の化合物。

(3) Rが炭素数 / ~3のアルキルを有するシアノアルキルを示し、Aがメチル置換されていてもよい炭素数 2~3の飽和炭化水素鎖の2価の基、若しくはメチル置換されていてもよい炭素数 2~3の不飽和炭化水素鎖の2価又は3価の茲を示し、

A と X と の結合手「 → 」が / 価又は 2 価を示し、 X が NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又は CH $_2$ を示し、そして Y が シアノ又は = トロを示し、 ここで X が NHを示すとき、 A が メテル 置換されていてもよい 炭素 数 2 ~ 3 の不飽和 炭化水素 鎖の 2 価の基を示し、 又

XがNを示すとき、Aがメチル世換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素額の3価の路を示す特許額水の範囲第(1)項配数の化合物。

(4) 式:

3. 発明の詳細な説明

本発明は、シアノアルキル・ヘテロ環式化合物、その製法及びその殺虫剤としての利用に関する。

本題出題日前公知の特開昭 48-9/064号公報には、下配一般式で扱わされる化合物が記載されてかり、該化合物が、殺菌性、抗糖尿病性、ピールス鎮静性かよび利尿性の活性物質製造にかける中間物質として有用である旨、記載されている。

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & (CH_2)_n - X \\
R_2 & R_3 & R_4 & \vdots \\
R_n & R_n
\end{array}$$
N-CN

(式中、蓋 R₁ および R₂ は水素原子または/ない し4個の炭素原子を有する直鎖状または分枝鎖状 の低級アルキル基、…………、

R3 および R4 は水栗原子、/をいし4個の炭栗原子を有する直鎖状または分枝状の低級アルキル基、

R5 は、水梨原子、 / ない し 6 個の 炭栗原子を有する直鎖状または分枝鎖状低級アルギル基、 2 ない

式中、Rはシアノアルキル基を示し、

Aは、任意に世換されていてもよい炭素数2~3の飽和炭化水素銀の2価の基、若しくは、任意に世換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素銀の2価又は3価の基を示し、

A と X と の 柏 合 手 「 → 」は 、 / 価 又 は 2 価 を 示

X は NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又は CH $_2$ を示し、そして

Yはシアノ基又はニトロ茲を示す、

ことで、XがNHを示すとき、Aは任意に置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の2価の基を示し、又

XがNを示すとき、Aは任意に置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水紫鎖の3価の基を示し、且つAとXとの結合手「→」は2価を示す、

で要わされるシアノアルキル - ヘテロ環式化合物 を有効成分として含有する殺虫剤。

し3個の炭素原子を有するヒドロキシアルキル基、ハロゲン原子、/または2個の炭素原子を有する低級アルキルまたはアルコキシ基によつて任意にモノーまたはジー量換されたフエニル基、ハロゲン原子によつて任意にモノ置換されたペンジルまたはフェネチル基を扱わす…………、

X は酸素またはイオク原子またはその窒素原子が / ないし4 個の炭素原子を有する、直鎖状または 分枝鎖状の低級アルキル基またはペンジルまたは 任意に置換されるイミノ港であり、かつ

n はOまたは/に等しい)

同じく、英国特許出願公告第2055,796-A号には、下記式で表わされる化合物が殺虫活性を有する旨、記載されている。

(式中、Xは、NH-、-N(アルキル)-、-S-又は-CH₂-、 R は水果、アルキル又はアルキルカルポニルそ して

n は 2 又は 3 を示し、 R が 水 深 又 は X が -NH-の 場合、その 互 変 異性 を 有 する)

この度、本発明者等は下記式(I)のシアノアルキル・ヘテロ環式化合物を見い出した。

式:

$$R - N X \qquad (J)$$

式中、Bはシアノアルキル基を示し、

Aは、任意に置換されていてもよい炭素数2~3の飽和炭化水素鎖の2価の基、若しくは、任意に置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の2価又は3価の基を示し、

A と X との結合手 「 → 」は、 / 価又は 2 価を示し、

X th N H 、 N 、 O 、 S 、 CH 又 は CH $_2$ を示し、そして

Yはシアノ基又はニトロ基を示す。

Halはハロゲン原子を示す、

で要わされる化合物とを反応させることを特徴と する、前記式(I)のシアノアルキル - ヘテロ環式化 合物の製造方法。

製法 b): 〔式(I)中、 A が任意に置換されていても よい炭素数 2 ~ 3 の飽和炭化水果鎖の 2 価の番を示し、 X が O 又は S を示す 場合、 A を A¹ とし、 X を X¹ とする]

式:

$$R - NH - A^1 - X^1H$$

式中、R、A'及びX'は前配と同じ、 で表わされる化合物と、

式:

$$B > C = N - Y$$
 (V)

式中、Yは前記と同じ、そして

Bはメチルチオ基又はアミノ基を示す、 で表わされる化合物とを反応させることを特徴と する、 ことで、XがNHを示すとき、Aは任意に置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の2価の基を示し、又

X が N を示すとき、 A は任意に置換されていてもよい 炭素数 2 ~ 3 の不飽和炭化水素鎖の 3 価の基を示し、且つ A と X との結合手「→ 」は 2 価を示す。

本発明式(I)の化合物は例えば下記の方法により 合成できる。

製法 4):

式

式中、A、X及びYは前記と同じ、 で表わされる化合物と、

式

式中、Rは前配と同じ、そして

式

$$R-N \xrightarrow{A^{\dagger}} X^{\dagger}$$
 (1')

式中R、A¹、X¹ および Y は前配と同じ、 で表わされるシアノアルキル・ヘテロ環式化合物 の製造方法。

本発明式(1)のシアノアルキル - ヘテロ環式化合物は、強力な殺虫作用を示す。

本発明によれば、式(i)のシアノアルキル・ヘテロ環式化合物は意外にも、驚くべきことには、例えば前掲の刊行物配載の化合物に比較し、実質的に適めて卓越した殺虫作用を現わす。

本発明式(1)の化合物に於いて、好ましくは、

Rは、炭素数/~5のアルキルを有するシアノ アルキルを示し、

Aはアルキル世換されていてもよい炭素改2~3の飽和炭化水素鎖の2価の基、若しくは、アルキル健換されていてもよい炭素数2~3の不飽和

炭化水素鎖の2価又は3価の基を示し、

A と X と の 結合 手「 \rightarrow 」は / 価又 は 2 価を示し、 X は NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又 は CH_2 を示し、そして

Y は シ ア ノ 又 は ニ ト ロ を 示 し 、 こ こ で X が NHを 示 す と き 、 A は ア ル キ ル 置 換 さ れ て い て も よ い 炭 柔 数 2 ~ 3 の 不 飽 和 炭 化 水 素 鎖 の 2 価 の 基 を 示 し、 又

XがNを示すとき、Aはアルキル置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の3価の基を示す。

更には、式(1)に於いて、特に好ましくは、

Rは炭素数!~3のアルキルを有するシブノアルキルを示し、

Aはメチル置換されていてもよい炭素数 2~3 の飽和炭化水素鎖の2 価の基、若しくはメチル質 換されていてもよい炭素数 2~3 の不飽和炭化水 架鎖の2 価又は3 価の基を示し、

A と X と の 結合手 「 → 」は / 価 又 は 2 価 を 示 し、 X は NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又 は CH₂ を 示 し、 そ

/ - (2 - シアノエチル) - 2 - = トロイミノ - /,2 - リヒドロピリジン、

/ - (2 - シアノエチル) - 2 - シアノイミノ - /.2 - リヒドロピリタン、

3 - (2 - シナソエチル) - 2 - シナノイミノ チナナリシン、

3 - (3 - シアノプロピル) - 2 - シアノイミ ノテトラヒドロ - 1,3 - チアジン、

/ - (3 - シアノプロピル) - 2 - = トロイミ ノピロリシン、

/ - (3 - シアノプロピル) - 2 - ニトロイミ ノ - / .2 - タヒドロピリミタン。

製法。) に於いて、原料として、例えば、ユーシアノイミノテトラヒドローノ3 - チアジンと、3 - クロロプロピオニトリルとを用いると、下配の反応式で表わされる。

(以下余白)

して

Yはシアノ又はニトロを示し、ことでXがNHを示すとき、Aはメチル健換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の2 無の基を示し、又

XがNを示すとき、Aはメチル置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の3価の基を示す。

そして本発明式(I)の化合物の具体例としては、 特には下記の化合物を例示できる。

 $3 - (2 - \psi \tau / \tau + \kappa) - 2 - \psi \tau / 4 \in \mathcal{I}$ $+ \tau \mathcal{I} + \mathcal{I} +$

3 - (2 - シアノエチル) - 2 - ニトロイミノ テトラヒドロ - / 3 - チアジン

3 - (2 - シアノエチル) - 2 - シアノイミノ オキサプリジン、

3 - (2 - シアノエチル) - 2 - シアノイミノ テトラヒドロ - /.3 - オキサジン、

HN S +
$$C1CH_2CH_2-CN$$

N-CN

-HC1

NC- CH_2CH_2-N

S

N-CN

製法 b) に於いて、原料として例えば3 - (2 - ヒドロキシエチル) アミノプロピオニトリルと、 リメチルN - シアノシチオイミノカーポネートと を用いると、下配の反応式で表わされる。

 $NC-CH_2CH_2-NHCH_2CH_2OH + (CH_5S)_2C = N-CN$

上記製法 a) に於いて、原料である式(II) の化合物は前配、A、X及びYの定義に基づいたものを法

味する。

式⑪に於いて、A、X及びYは好ましくは、前 配の好ましい定義と同義を示す。

式⑪の化合物は、有優化学の分野ですでに文献 公知のものであり、その具体例としては、

2 - シアノイミノテトラヒドロ - 1.3 - チアッ ン、

- 2 - シアノイミノテトラヒドロ - 1.3 - オキサ フン、

2 - = トロイミノテトラヒドロ - /.3 - チアッン、

2-ニトロイミノチアソリクン、

2-シアノイミノチアソリジン、

2-シアノイミノピロリジン、

2-シアノイミノピペリシン、

2-ニトロイミノピロリジン、

2-=トロイミノピペリジン、

2-シアノアミノチアソリン、

2-ニトロアミノピリジン

等を例示できる。

-) , 7 2 巻、 / 8 / 4 ~ / 8 / 5 頁又は、 J. Pham. Sei. (ジャーナル オプ ファーマシューティカルサイエンス) , 5 9 巻、 / 350~ / 352 頁等に配載される公知化合物を包含する。

その具体例としては、例えば、

 $3 - (2 - 3 N D T + x + N) T \in J T G C T$ = + y N

3 - (2 - ヒドロキシエチル) アミノプロピオニトリル

等を例示できる。

製法 b) に於いて、同 様に原料である式 (Mの化合物は公知のものであり、その具体例としては、

ジメチルN - シアノイミノジチオカーポネート、 ニトログアニジン、

N-二トロS-メチルイソチオウレア を例示できる。

上記製法。)の実施に際しては、適当な希釈剤としてすべての不活性な溶媒を挙げることができる。かかる希釈剤の例としては、水;脂肪族、環脂肪族なよび芳香族炭化水素類(場合によつては塩

同様に、製法 a)の原料である式皿の化合物は、 前配 R 及び Ha1 の定義に基づいたものを意味する。 式皿に於いて、 R は、好ましくは、前配の好ま しい定義と同義を示し、 Ha1 は好ましくは、クロ

ル又はプロムを示す。 式伽の化合物は、有機化学の分野でよく知られ たものであり、その具体例としては、

2-クロロアセトニトリル、

3-クロロプロピオギニトリル

等を例示できる。

上配製法 b) に於いて、原料である式 Mの 化合物は、前配、 R、 A¹ 及び X¹ の定義に基づいたものを意味する。

式 M に

式Mの化合物は、例えばJ. Am. Chem. Soc.(ジャーナル オプ アメリカン ケミカル ソサエティ

素化されてもよい)例えば、ヘキサン、シクロヘ キサン、石油エーテル、リクロイン、ペンセン、 トルエン、キシレン、メチレンクロライド、クロ ロホルム、四塩化炭素、エチレンクロライドおよ びトリクロロエチレン、クロロベンセン:その他、 エーテル類例えば、ジエチルエーテル、メチルエ チルエーテル、ジ・180 - プロピルエーテル、ジ プチルエーテル、プロピレンオキサイド、ジオキ サン、テトラヒドロフラン;ニトリル類例えば、 アセトニトリル、プロピオニトリル、アクリロニ トリル:アルコール類例えば、メタノール、エタ ノール、180 - プロペノール、アタノール、エチ レングリコール、酸アミド類例えば、ジメチルホ ルムアミド、ジメチルアセトアミド;スルホン、 スルホキシド類例えば、シメチルスルホキシド、 スルホラン;および塩基例えば、ナトリウムハイ ドライド、カリウムハイドライド等の水泵化物、 アルカリ金銭の水酸化物、炭酸塩、及びトリェチ ルアミン等の三級アミンをあげることができる。

上記製法 4)は、広い温度範囲内において実施す

ることができ、一般には、約0℃~約100℃、 好ましくは約10℃~約80℃の間で実施できる。 また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または波圧の条件の下で行なりこともできる。

上記製法。)を実施するに当つては、例えば、式(II)の化合物/モルに対し、塩基として、ナトリウムハイドライドを、約1. / 倍~1. 2 倍モル量、式 即の化合物を等モル量~約1. 2 倍モル量、好ましくは等モル量~約1. 1 倍モル量を、不活性溶媒、例えばシメチルホルムアミド中で反応させることにより、目的の化合物を得ることができる。

上記製法 b) の実施に際しては、適当な希釈剤として、製法 a) で例示したと同様のすべての不活性な溶媒を挙げることができる。

上記製法 b) は、広い温度範囲内において実施することができ、たとえば、約00~約10000間好ましくは約300~約8000間で実施できる。

また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または波圧の条件の下で行なりこともできる。

アズキソウムシ (Callosobruchus chinensis)、コクゾウムシ (Sitophilus seamais)、コクヌストモドキ (Tribolium castaneum)、オオニジュウヤホシテントウ (Epilachna vigintioctomaculate)、トピイロムナポソコメシキ (Agriotes fuscicollis)、ヒメコガネ (Anomala rufocupres)、コロラドポテトピートル (Leptinotarsa decemlineata)、ジアプロテイカ (Diabrotica app.)、マツノマダラカミキリ (Monochamus alternatus)、イネミズソウムシ (Lissorhoptrus oryzophilus)、ヒラタキクイムシ (Lyctus bruneus); 誤知目虫、例えば、

マイマイガ (Lymantria diepar)、ウメケムシ (Malacosoma neustria)、アオムシ (Pieris rapae)、ハスモンヨトウ (Spodoptera litura)、ヨトウ (Mamestra brassicae)、ニカメイチユウ (Chilo suppressalie)、アワノメイガ (Pyrausta nubilalie)、コナマダラメイガ (Ephestia cautella)、コカクモンハマキ (Adoxophyes orana)、コドリンガ (Carpocapsa

上記製法 b)を実施するに当つては、例えば式 M の化合物/モルに対し、式 Mの化合物を等モル量 ~約1.2倍モル量、好ましくは等モル量~約1.1 倍モル量、不活性溶媒、例えばアルコール(例え は、メタノール、エタノール)溶媒中で、メルカ プタン及び/又はアンモニアの発生の止むまで、 反応させることによつて、目的の新規化合物を得 ることができる。

本発明の式(I)化合物は、強力な殺虫作用を現わ す。従つて、それらは、殺虫剤として、使用する ことができる。そして本発明の式(I)活性化合物は、 栽培植物に対し、薬害を与えることなく、有害昆虫に対し、的確な防除効果を発揮する。また本発明 明化合物は広範な種々の害虫、有害な吸液昆虫、 かむ昆虫およびその他の植物寄生害虫、貯蔵害虫、 衛生害虫等の防除のために使用でき、それらの駆 除機械のために適用できる。

そのような客虫類の例としては、以下の如き害虫類を例示することができる。 昆虫類として、 翰 翅目客虫、 例えば

pomoneila)、カプラヤガ (Agrotis fucosa)、ハチミツガ (Galleria meilonella)、コナガ (Plutella maculipennia)、ミカンハモグリガ (Phyllocniatia citrella); 半翅目虫、例え

ツマグロヨコペイ(Nephotettix cincticeps)、トピイロウンカ(Nilaparvata lugens)、クワコナカイガラムシ(Pseudococcus comstocki)、ヤノネカイガラムシ(Unaspia yanonensis)、モモアカアプラムシ(Myxus persicae)、リンゴアプラムシ(Aphis gossypii)、ニセダイコンアプラムシ(Rhopalosiphum pseudobrassicas)、ナシグンペイ(Stephanitis nashi)、アオカメムシ(Nexara spp.)、トコジラミ(Cimex lectularius)、オンショナジラミ(Trialeurodes vaporariorum)、オンショナジラミ(Psylla spp.);

直翅目虫、例えば

チャパネゴキアリ (Biatella germanica)、ワモンゴヰアリ (Periplaneta americana)、ケラ

(Gryliotalpa africana)、ペッタ(Locusta migratoria migratoriodes);

等翅目虫、例えば、

ヤマトシロアリ (devoctormes speratus)、 イエシロアリ (Coptotermes formosanus); 双翅目虫、例えば、

イエパエ (Musca domestica)、ネクタイシマカ (Aedes aegypti)、タネパエ (Hylemia platura)、アカイエカ (Culex pipiens)、シナハマダラカ (Anopheles sinensis)、コガタアカイエカ (Culex tritaeniorhynchus)、等を挙げることができる。

更に、獣医学の医薬分野においては、本発明の新規化合物を種々の有害な動物寄生虫(内部および外部寄生虫)、例えば、昆虫類およびぜん虫に対して使用して有効である。このような動物寄生虫の例としては、以下の如き害虫を例示することができる。

昆虫類としては例えば、

ウマパエ (Gastrophilus app.)、サシパエ

釈剤、又は担体、場合によつては界面活性剤、即ち、乳化剤及び/又は分散剤及び/又は泡沫形成剤を用いて、混合することによつて行なりことができる。展開剤として水を用いる場合には、例えば、有機溶液は、また補助溶媒として使用することができる。

液化ガス希釈剤又は担体は、常温常圧でガスで

(Stomoxys app.)、ヘジラミ (Trichodectes app.)、サシガメ (Rhodnius app.)、イヌノミ (Ctenocephalides canis)

等を挙げることができる。

本発明ではこれらすべてを包含する虫類に対する 教虫作用を有する物質として教虫剤と呼ぶことがある。

本発明の式(I)活性化合物は通常の契剤形態にすることができる。そして斯る形態としては、液剤、エマルジョン、懸凋剤、粉剤、泡沫剤、ペースト、粒剤、エアゾール、活性化合物浸潤・天然及び合成物、マイクロカプセル、種子用被覆剤、燃焼装置を備えた製剤(例えば燃焼装置としては、くん蒸及び煙霧カートリンジ、かん並びにコイル)、そしてULV [コールドミスト (cold mist)、ウオームミスト (warm mist)]を挙げることができる。

これらの製剤は公知の方法で製造することができる。斯る方法は、例えば、活性化合物を、展開剤、即ち、液体希釈剤;液化ガス希釈剤;固体希

あり、その例としては、例えばアタン、プロペン、 選案ガス、二酸化炭素、そしてハロゲン化炭化水 素類のようなエアゾール噴射剤を挙げることがで きる。

固体希釈剤としては、土壌天然鉱物(例えば、カオリン、クレー、タルク、チョーク、石英、アタパルガイド、モンモリナイト、又は珪藻土等)、土壌合成鉱物(例えば、高分散ケイ酸、アルミナ、ケイ酸塩等)を挙げることができる。

粒剤のための固体担体としては、粉砕且つ分別された岩石(例えば、方解石、大理石、軽石、海 他石、白雲石等)、無機及び有機物粉の合成粒、そして細粒体又は有機物質(例えば、おがくず、ココヤしの災のから、とうもろこしの穂軸そしてメバコの茎等)を挙げることができる。

乳化剤及び/又は泡沫剤としては、非イオン及び陰イオン乳化剤 (例えば、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン脂肪酸アルコールエーテル (例えば、アルキルアリールポリグリコールエーテル、アルキルスルホン酸塩、ア

ルキル硫酸塩、アリールスルホン酸塩等)〕、ア ルプミン加水分解生成物を挙げることができる。

分散剤としては、例えばリグニンサルファイト 魔液そしてメチルセルロースを包含する。

固着剤も、製剤(粉剤、粒剤、乳剤)に使用することができ、斯る固着剤としては、カルポキシメチルセルロースそして天然及び合成ポリマー(例えば、アラピアゴム、ポリピニルアルコールそしてポリピニルアセテート等)を挙げることができる。

着色剤を使用することもでき、斯る着色剤としては、無機頗料(例えば酸化鉄、酸化チタンそしてプルシアンアルー)、そしてアリザリン染料、アソ染料又は金属フタロシアニン染料のような有徴染料、そして更に、鉄、マンガン、ポロン、銅、コベルト、モリブデン、亜鉛のそれらの塩のような微量要素を挙げることができる。

数製剤は、例えば、前配括性成分を O. / ~ 9 5 直は 5、好ましくは O. 5 ~ 9 0 重量 5 含有することができる。

えば0.000000/~/00度量多であつて、好ま しくは0.000/~/重量多である。

本発明式(I) 化合物は、使用形態に適合した通常 の方法で使用することができる。

衛生客虫、貯蔵物に対する客虫に使用される際には活性化合物は、石灰物質上のアルカリに対する良好な安定性はもちろんのこと、木材及び土壌にかける優れた残効性によつて、きわだたされている。

次に実施例により本発明の内容を具体的に説明 するが、本発明はこれのみに限定されるべきもの ではない。

製造突施例:

寒施例/

2 - シアノイミノテトラヒドロ - /.3 - チアジン(1.48), 3 - クロロプロピオニトリル(0.9

本発明の式(I)活性化合物は、それらの商業上、有用な製剤及び、それらの製剤によつて調製された使用形理で、他の活性化合物、例えば、殺虫剤、毒餌、殺菌剤、殺ぎニ剤、殺センチニウ剤、殺カビ剤、生長調整剤又は除草剤との混合剤として、利用することもできる。ここで、上配殺虫剤としては、例えば、有機リン剤、カーペメート剤、カーパキシレート系薬剤、クロル化炭化水素系薬剤、微生物より生産される殺虫性物質を挙げることができる。

更に、本発明の式(1)活性化合物は、共力剤との 遠合剤としても、利用することができ、斯る製剤 及び、使用形態は、商業上有用なものを挙げるこ とができる。該共力剤は、それ自体、活性である 必要はなく、活性化合物の作用を増幅する化合物 である。

本発明の式(I)活性化合物の商業上有用な使用形 態における含有量は、広い範囲内で、変えること ができる。

本発明の式(1)活性化合物の使用上の農废は、例

8)、炭酸カリウム(ハ48)、アセトニトリル(30㎡)の混合物を提拌しながら、4時間選流する。反応後アセトニトリルを減圧で留去し、残渣にソクロロメタンを加え、水及び/多水酸化ナトリウム水溶液で洗浄する。 ジクロロメタン層を乾燥後、濃縮すれば、目的物は結晶となり、洗股するので、炉過し、少量のエーテルで洗い乾燥し、目的の3-(2-シアノエチル)-2-シアノイミノテトラヒドロー/。3-チアジン(ハ28)が得られる。

mp. 85~88°C

突施例 2

2 - =トロアミノピリシン(288)、3 - クロロプロピオニトリル(1.88)、トリエチルアミン(228)、エタノール(50㎡)の容液を提择しながら、3時間遺流させる。エタノールを

使圧で留去後、残盗に水を加え、 ツクロロメタン
で抽出する。 ツクロロメタン層を水及び / 多塩酸
で洗浄後、乾燥する。 ツクロロメタンを濃縮後、
残盗をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精
製すると、目的の / - (2 - シアノエチル) - 2
- ニトロイミノー / .2 - ツヒドロピリツン (0.8)

突 施 例 3

3 - (2 - ヒドロキシエチル) アミノプロピオニトリル (1. 1 8) 及び ジメチルド - シアノ ジチオイミノカーポネート (1. 5 8) のエタノール (2 5 ㎡) 密液を 3 日間 監流する。 鋭いて、エタノールを滅圧で、約 2/3 機稲し、放冷すると、目的物は結晶として、沈殿するので、沪過し、少量のエタノールで洗い乾燥すると、目的の 3 - (2

- シアノエチル) - 2 - シアノイミノオキサソリ ソン (0.78) が得られる。

mp. / 00~/02 C

実施例/~3と同様の方法により製造される本発明式(I)の化合物を、実施例/~3の化合物とともに下記第/表に示す。

(以下余白)

		38 / 路			
		Z Z Z			
化合物板	æ	+4-	×	¥	
`	NC-CH ₂ -	-CH2CH2-	ø	Ž,	mp.//46~/48C
7	NC-CH ₂ CH ₂ -	-сн ₂ сн ₂ -	92	Z,	ap. 82~86€
'n	NC-(CH ₂) ₃ -	-CH2CH2-	62	Ç	mp. 65~ 68 C
*	NC-CH2CH2-	-(CH ₂) ₃ -	Ø	Z C	mp. 85~88 C
به	NC-CH ₂ -	-(CH ₂) ₃ -	62	Z J	mp./#0~/#5C
9	NC-CH ₂ CH ₂ -	сн ₁ 1 -сн ₂ снсн ₂ -	80	יכא	
2	NC-(CH ₂),-	-(CH ₂) ₃ -	co	-CN	-
. %	CH ₃ . CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ -	-(CH ₂),-	ø	, C	
٥	NC-CH2-	-CH2CH2-	•	Ç	
0,	NC-CH ₂ CH ₂ -	-ch2ch2-	0	יכא	mp./00~/02C
``	NC-(CH ₂),	-cH2 CH2-	0	-CX	
7/	NC-CH2-	-(CH ₂) ₃ -	٥	Ç	
13	NC-CH2CH2-	-(CH ₂) ₃ -	•	Ş	mp.//0-//2C
*/	NC-(CH ₂),	-(CH ₂) ₃ -	0	-CN	
5/	NC-CH2-	-CH2CH2-	CH2	, C	

化合物属	æ	- A →	×	٨	
9/	NC-CH ² CH ² -	-CH2CH2-	CH2	יכ	
11	NC-(CH ₂),-	-си,сн,-	CH2	Ş	
89	NC-CH2CH2-	-(cH ₂),-	сна	N C	ab./59~/623C
6/	NC-(CH ₂),-	-(cH ₂),-	CH2	ر - ري	
70	NC-CH ₂ CH ₂ -	-cH2cH2-	Ø	- NO -	mp./03~/05€
7	NC-CH2-	-cH2CH2-	œ	-204-	
7	NC-(CH ₂),-	-CH2CH2-	œ	-N01	
77	NC-CH2CH2-	-(CH ₂) ₃ -	Ø	- NO 2	
*	CH, NC-C-CH, CH,	-сн2сн2-	Ø	-NO ₂	
2.5	NC-(CH,),-	СН, - - - -	59	-NO ₂	
78	NC-CH2-	-ch2ch2-	•	-N0 ₂	
77	NC-CH ₂ CH ₂ -	-CH2CH2-	0	-NO 2	
32	NC-CH ₂ CH ₂ -	-(cH ₂),-	0	-N0 ₂	
29	NC-(CH ₂)3-	-(cH ₂) ₅ -	۰	-N02	
30	NC-CH ₂ CH ₂ -	-CH2CH2-	сна	-N02	
3/	NC-(CH ₂),-	-CH2CH2-	CH2	-NO ₂	
32	NC-CH2CH2-	-(CH ₂) ₅ -	CH2	-NO2	

						mp./36-440℃			-		mp./96~497.5c				
A	יכא	יכא	-CN	N O	-N02	-N0 ₂	ਨੂੰ		NO 3	2 02	NO2	Š	NO 2	ž	NO ₂
×	Ø	œ	w	Ø	СН	СН	CH		HO	•	59	ø	¥	z	z
† ¥ -	-CH2CH2-	СИ3 - 	-CH ₂ CH ₂ -	-CH2 CH2 -	-сн-сн-сн-	-сн-сн-сн-	-сн-сн-сн-	г но	-CH-0-H0-	-сн-сн-	-иэ-кэ-	-нэ-нэ-	-но-но-	-CH=CH-CH=	-CH=CH-CH=
æţ	CH ₃ H NC-CH-	NC-CH ₂ CH ₂ -	CH ₃ NC-CHCH ₂ -	NC-(CH ₂),-	NC-CH ₂ -	NC-CH ₂ CH ₂ -	NC-CH ₂ CH ₂ -		NC-CH2CH2-	NC-CH2CH2-	NC-CH2CH2-	NC-CH2CH2-	NC-(CH ₂) ₃ -	NC-CH ₂ CH ₂ -	NC-CH ₂ CH ₂ -
化合物板	£	34	35	36	37	38	39		\$	*	3	3	\$	4.5	%

生物設験例:

比較化合物

C - / :

(特開昭48-9/064 号記載)

C - 2:

c - 3 :

希釈した。

試驗方法:

直径/2mのポットに植えた草丈/0m位の稲に、上記のように調製した活性化合物の所定機度の水希釈液を/ポット当り/0ml散布した。散布薬液を乾燥後、直径7mm、高さ/4mmの金網をかぶせ、その中に有機リン剤に抵抗性を示す系統のツマグロョコペイの雌成虫を30頭次ち、恒温室に置き2日後に死虫数を調べ殺虫率を算出した。

代表例をもつてその結果を第2表に示す。

第 2 表

化合物化	有効成分濃度 ppm	发虫率 %
2	40	100
4	40	100
20	40	100
比 較		1
C - /	200	55
c - 2	200	90
C - 3	200	65
C - 4	200	40
C - 5	200	50

C - 4 :

(英国出願公告第2055796号記載)

C-5:

寒施例4(生物試験)

有機リン剤抵抗性ツマグロョコパイに対する 試験・

供試薬液の調製

溶 剤:キシロール3重量部

乳化剤:ポリオキシエチレンアルキルフェニル

エーテルノ重量部

選当な活性化合物の調合物を作るために活性化合物/重量部を前記量の乳化剤を含有する前記量の の溶剤と混合し、その混合物を水で所定濃度まで

実施例か

有機リン剤、及びカーパメート剤抵抗性モモア カアプラムシに対する**試験**

試験方法:

直径/5cmの素焼鉢に植えた高さ約20cmナス 苗(真黒長ナス)に飼育した有機リン剤、及びカーパメート剤抵抗性モモアカアプラムシを/苗当り約200類接種し、接種/日後に、実施例4と同様に調製した活性化合物の所定濃度の水希釈を をスプレーガンを用いて、充分量散布した。散布 後28℃の温室に放置し、散布24時間後に殺虫

その結果を第3段に示す。

(以下余白)

第 3 表

化合物/%	有効成分優度ppm	殺虫率%
2	200	100
4	200	100
比較		
c - /	1000	18
c - 2	1000	20
C - 3	1000	16
c - 4	1000	58
c - 5	1000	64

出願人 日本特殊農寨製造株式会社

代理人 川原田 一 徳

第1頁の続き

<pre>⑤Int Cl.⁴</pre>	識別記号	庁内整理番号
C 07 D 233/44		7624-4C
233/52		7624-4C
233/88		7624-4C
239/20		6529-4C
263/28		7624—4C
263/48		7624 – 4 C
265/06		7624—4C
265/08		7624 – 4 C
283/02		7330-4C